International Preliminary Examination Report

特許協力条約

PCT

特許性に関する国際予備報告(特許協力条約第二章)

(法第 12 条、法施行規則第 56 条) [PCT36 条及びPCT規則 70]

出願人又は代理人 の書類記号 664677	今後の手続きについては、様式PCT/IPEA/416を参照すること。			
国際出願番号 PCT/JP2004/011333	国際出願日(日.月.年) 06.08.2004	優先日 (日.月.年) 08.08.2003		
国際特許分類(I P C) Int.Cl. ⁷ A61K31/4545, 9/14, 47/10, 47/26, 47/36, 47/38, A61P37/08				
出願人(氏名又は名称) 塩野義製薬株式会社				

1. この報告書は、PCT35条に基づきこの国際予備審査機関で作成された国際予備審査報告である。 法施行規則第 57条(PCT36条)の規定に従い送付する。
2. この国際予備審査報告は、この表紙を含めて全部で 5 ページからなる。
3. この報告には次の附属物件も添付されている。 a. 「 附属書類は全部で ページである。
「 補正されて、この報告の基礎とされた及び/又はこの国際予備審査機関が認めた訂正を含む明細書、請求の範 囲及び/又は図面の用紙(PCT規則 70.16 及び実施細則第 607 号参照)
「 第 I 欄 4 . 及び補充欄に示したように、出願時における国際出願の開示の範囲を超えた補正を含むものとこの 国際予備審査機関が認定した差替え用紙
b. 電子媒体は全部で(電子媒体の種類、数を示す)。 配列表に関する補充欄に示すように、コンピュータ読み取り可能な形式による配列表又は配列表に関連するテーブルを含む。(実施細則第 802 号参照)
4. この国際予備審査報告は、次の内容を含む。
 ▼ I 欄 国際予備審査報告の基礎 第 II 棡 優先権 第 II 棡 優先権 第 II 棡 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての国際予備審査報告の不作成 第 IV欄 発明の単一性の欠如 第 V欄 P C T 35条(2)に規定する新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての見解、それを裏付けるための文献及び説明 第 VI 棡 ある種の引用文献 「 第 VI 棡 国際出願の不備 ▼ 第 VI 棡 国際出願に対する意見

国際予備審査の請求書を受理した日 07.03.2005	国際予備審査報告を作成した日 22.09.2005
名称及びあて先 日本国特許庁 (IPEA/JP) 郵便番号100-8915	特許庁審査官(権限のある職員) 川口 裕美子
東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	電話番号 03-3581-1101 内線 3490

第1概	 報告の基礎		.,,,,,	
565 1 168				
1. = 0)国際予備審査報告は、下	記に示す場合を除くほか	、国際出願の言語を基礎	とした。
_	この却生け	語による翻訳文を基	tox レール	
•	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	品による断めスセミ された翻訳文の言語であ		
г	PCT規則12.3及び		5 0	
	* PCT規則12.4にい			
r		55.3にいう国際予備審査		
		と基礎とした。(法第6条 いて「出願時」とし、この		基づく命令に応答するために提出され \
CETA	CANAGES CONTRIBUTION	· C · Elling and] C C · C c o	#K日(C#K!) D C 4 小な 4 。	,
F	出願時の国際出願書類		•	
Г	明細書			
•	第	ページ、	出願時に提出されたもの	
	第	ページ*、		付けで国際予備審査機関が受理したもの
	第	ページ*、		付けで国際予備審査機関が受理したもの 付けで国際予備審査機関が受理したもの
Г	請求の範囲			
1		-r	Alleganda (m. 1881)	
		項、		
	第		アしエエタ衆の規定に表	まつき補正されたもの 付けで国際予備審査機関が受理したもの
	第 第	項*.		付けで国際予備審査機関が受理したもの
		^ \		TO COMPREE ENGLY SECTION
Г	図面			
	第	ページ/図、	出願時に提出されたもの	の 付けで国際予備審査機関が受理したもの 付けで国際予備審査機関が受理したもの
	 第	 ページ/図 *、		付けで国際予備審査機関が受理したもの
	第	ページ/図 *、		付けで国際予備審査機関が受理したもの
_				
i	配列表又は関連するテー 配列表に関する補	ーノル 充欄を参照すること。		
	10/12/10/20 1111	Julia C S M / D C C 6		
2	補正により、下記の書類			
3. i	伸止により、下記の音知	目が削除された。		
	F 明細書	第		ページ
	請求の範囲	第		項
	図面	第		ページ/図
	配列表(具体的に			
	配列表に関連する	テーブル(具体的に記載す	-ること)	
	- 0 41 4 14 14 14 14 14 14 14 14 14 14 14 1	-1 + 1 - 1 +n 4-1-	arati kan a marana ara	
4.				た補正が出願時における開示の範囲を超 成した。 (PCT規則 70.2(c))
	んてはないたものと呼吸が	ひれたのひて、 での細正かる	402020 CTF	-成した。 (F C 1 双則 10.2(c))
	明細書		<u> </u>	
	請求の範囲	第		項
	図面			ページ/図
	配列表(具体的に			
	配列表に関連する:	テーブル(具体的に記載す	-aこと)	
* 4.	に該当する場合、その用籍	紙に "superseded" と記ノ	、されることがある。	

進出サラナ本書 しのが田でかせについてのとは 10 々

. 見解		
新規性(N)	請求の範囲 1-18	有
	請求の範囲	無
進歩性(IS)	請求の範囲 5	有
	請求の範囲 1-4, 6-18	無
	請求の範囲 1-18	有
	請求の範囲	無

文献及び説明(PCT規則 70.7)

国際調査報告で提示した文献

1:JP 57-035586 A 全文

2: JP 9-208495 A 請求項1, 7 [0010][0011] 3:第十三改正日本薬局方解説書, 1996, 廣川書店, A107, 24-30 行

4 : J P 6 - 157312 A [0002][0006][0009]

11-029463 A 請求項1, 4, 5 [0001]

今回新たに提示する文献

6: WO 2001/76607 A1 (日本医薬品工業株式会社) 2001.10.18, 全文

請求の範囲1-4,8-18について

上記請求の範囲は、文献1-5により、進歩性を有さない。 ドライシロップは当業者によく知られた剤形であるから、文献1にも記載されてい る公知の薬物であるロラタジンについても、ドライシロップ製剤を得ようとすること は、当業者であれば容易に想到しうること である。

そして、文献2-4に記載されているように、ドライシロップの添加剤として、ヒ ドロキシプロピルセルロースやその他のセルロース誘導体、及び、白糖等の糖類は公 知の物質であるから、ロラタジンのドライシロップ製剤を得る際に、これらの添加剤 を用いることは、当業者であれば適宜なし得ることである。

さらに、文献5には、ヒドロキシプロピルセルロースを用いることにより、難溶性薬物について、再分散性の良い水性懸濁液を得ることができることが記載されてい る。したがって、良好な分散性という、本願に開示された効果についても、当業者は 容易に予想可能であると認められる。

請求の範囲5について

上記請求の範囲は、新規性・進歩性を有する。

提出された答弁書に記載された実施例によると、請求の範囲5に記載された条件を 満たすヒドロキシプロピルセルロース HPC-SSL を用いた場合には、 粘度が範囲外であ るヒドロキシプロピルセルロース HPC-SL と比較して良好な分散性・消泡性が得られ ることが理解できる。そして、この点については、国際調査報告で提示した文献及び 今回新たに提示する文献のいずれにも、記載も示唆もされていない。

第Ⅷ棡 国際出願に対する意見

請求の範囲、明細書及び図面の明瞭性又は請求の範囲の明細書による十分な裏付についての意見を次に示す。

請求の範囲1,8-16について

請求の範囲1は、「用時水を加えると均一な分散液を与える結合剤」という所望の性質により定義された化合物を成分とするドライシロップに関するものである。そして、「用時水を加えると均一な分散液を与える結合剤」とは、[0012]の記載によると、当該結合剤を加えたドライシロップが、請求の範囲12に記載された(i)~(v)の条件を満たすようなあらゆる化合物を意味するものと認められる。

しかしながら、本願明細書においては、ヒドロキシプロピルセルロースが添加された実施例しか開示されておらず、PCT 第5条の意味において開示されているのは、クレームされた化合物のごくわずかな部分にすぎず、PCT 第6条の意味での明細書の開示による裏付けを欠くものと認められる。

また、「用時水を加えると均一な分散液を与える結合剤」は、上記の通り、最終的な組成物を得ないと当該化合物であるか否か判断できない物であり、出願時の技術常識を勘案しても、そのような性質を有する化合物の範囲を特定できないから、請求の範囲1は、PCT 第6条における明確性の要件も欠いている。

請求の範囲8-16についても、同様のことが言える。

補充棡

いずれかの欄の大きさが足りない場合

第 V 欄の続き

<u>請求の</u>範囲 6,7について

上記請求の範囲は、文献1-4により、進歩性を有さない。

文献 2, 4 に記載されているように、ドライシロップの添加剤として、アルギン酸塩は公知の物質であるから、ロラタジンのドライシロップ製剤を得る際に、これらの添加剤を用いることは、当業者であれば適宜なし得ることである。

そして、本願の明細書の記載を参酌しても、ヒドロキシプロピルセルロースを含まず、 アルギン酸塩のみを含む実施例はただ1つも存在しないのであるから、分散性について の格別な効果を有することを確認することはできない。